IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re Application of DEAV2003/0021 US NP

Examiner:

Group Art Unit.: 1614

pplication No.: 10/795,863

iled:

March 8, 2004

Title:

SUBSTITUTED

BENZOYLUREIDOPYRIDYLIPIPERIDIN E-AND-PYRROLIDINECARBOXYLIC **ACID DERIVATIVES, PROCESSES FOR** PREPARING THEM AND THEIR USE

CERTIFICATE OF MAILING (37 CFR 1.8a)

I hereby certify that this paper (along with any referred to as being attached or enclosed) is being deposited with the United States Postal Service on the date shown below with sufficient postage as first class mail in an envelope addressed to the: Commissioner for Patents, P. O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450.

Date of Deposit

ype or print name of person mailing paper)

Signature of person mailing paper)

Commissioner for Patents P. O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

SUBMISSION AND REQUEST FOR ENTRY OF PRIORITY PAPERS 37 C.F.R. § 1.55(a)

Applicants submit herewith certified copy of Germany application, 103 09 929.8, filed on March 7, 2003, for which priority is claimed in the above-identified application.

This submission and request for entry is being made to satisfy the requirements under 35 U.S.C. § 119. Please note that no fees are associated with the entry of the priority documents since they are being timely submitted prior to the date the issue fee is due.

Respectfully submitted,

Barbara E. Kurys, Reg. No. 34,650

Attorney/Agent for Applicant

Aventis Pharmaceuticals Inc. Patent Department Route #202-206 / P.O. Box 6800 Bridgewater, New Jersey 08807-0800 Telephone (908) 231-2965

Telefax (908) 231-2626

Aventis Docket No. DEAV2003/0021 US NP

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Prioritätsbescheinigung über die Einreichung einer Patentanmeldung

Aktenzeichen:

103 09 929.8

CERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

Anmeldetag:

07. März 2003

Anmelder/Inhaber:

Aventis Pharma Deutschland GmbH, Frankfurt am

Main/DE

Bezeichnung:

Substituierte Benzoylureidopyridyl-piperidin- und-

pyrrolidin-carbonsäurederivate, Verfahren zu deren

Herstellung und deren Verwendung

IPC:

C 07 D, A 61 K, A 61 P

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

München, den 29. August 2003

Deutsches Patent- und Markenamt

Der Präsident

Im Auftrag

Line of the same



Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft substituierte Benzoylureidopyridyl-piperidin- und -pyrrolidincarbonsäurederivate sowie deren physiologisch verträgliche Salze und physiologisch funktionelle Derivate.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, Verbindungen zur Verfügung zu stellen, mit Verbindungen sollten dazu insbesondere eine therapeutisch verwertbare Blutzucker denen eine Prävention und Behandlung von Diabetes Mellitus möglich ist. Die senkende Wirkung entfalten.

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I

worin bedeuten 2 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, O-(C1-C6)-Alkyl, COO(C1-C6)-Alkyl, COOH, CO-(C1-C6)-Alkyl, (C1-C₆)-Alkyl-COOH, (C₀-C₆)-Alkyl -COO(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl; R1, R2

O-(C2-C6)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein OH, (C1-C6)-Alkyl, (C0-C6)-Alkyl-Aryl, O-(C1-C6)-Alkyl, O-(C2-C6)-Alkenyl,

83

25

oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

OH, O-(C1-C6)-Alkyl, NH2, NH(C1-C6)-Alkyl, N((C1-C6)-Alkyl)2;

unabhängig voneinander CH oder N, wobei mindestens eine der Gruppen A, B, D und E die Bedeutung N hat; A, B, D, E

0, 1, 2; ε

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

2

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, COO(C₁-C₆)-Alkyl, COOH, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C₆)-Alkyl-COOH, (C₀-C₆)-Alkyl-COO(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl; R1, R2

O-(C2-C6)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein OH, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C₆)-Alkyl-Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können; 83 ឧ

OH, O-(C1-C6)-Alkyl, NH2, NH(C1-C6)-Alkyl, N((C1-C6)-Alkyl)2;

23

A, B, D, E unabhångig voneinander CH oder N, wobei mindestens eine der Gruppen A, B, D und E die Bedeutung N hat;

ဓ္က

1,2

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein öder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

R1 H.F.

82

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyl, COO(C₁-C₆)-Alkyl, COOH, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, COOH, (C₀-C₆)-Alkyl-COOH, (C₀-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl;

R3 OH, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C₆)-Alkyl-Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, O-(C₂-C₆)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können;

2

OH, O-(C1-C6)-Alkyl, NH2, NH(C1-C6)-Alkyl, N((C1-C6)-Alkyl)2;

٥

B, D, E

20 m

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

 Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I worin ein oder mehrere Reste folgende Bedeutung haben:

R1 . H.F.

R2 H, CI, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, COO(C₁-C₆)-Alkyl, COOH,

R3 H, Phenyl;

OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

Diethanolamin, Lysin, oder Ethylendiamin.

~

B, D, E CH;

E

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Die Erfindung bezieht sich auf Verbindungen der Formel I, in Form ihrer Razemate, razemischen Mischungen und reinen Enantiomeren sowie auf ihre Diastereomeren und Mischungen davon.

15 Die Alkylreste in den Substituenten R1, R2, und R3, können sowohl geradkettig wie verzweigt sein. Können Reste oder Substituenten mehrfach in den Verbindungen der Formel auffreten, so können sie alle unabhängig voneinander die angegebenen Bedeutungen haben und gleich oder verschieden sein.

medizinische Anwendungen. Diese Salze müssen ein pharmazeutisch verträgliches anorganischer Säuren, wie Salzsäure, Bromwasserstoff-, Phosphor-, Metaphosphor-, Milch-, Lactobion-, Malein-, Apfel-, Methansulfon-, Bernstein-, p-Toluolsulfon- und Pharmazeutisch verträgliche Salze sind aufgrund ihrer höheren Wasserlöslichkeit gegenüber den Ausgangs- bzw. Basisverbindungen besonders geeignet für Salpeter- und Schwefelsäure sowie organischer Säuren, wie z.B. Essigsäure, Benzolsulfon-, Benzoe-, Zitronen-, Ethansulfon-, Fumar-, Glucon-, Glykol-, Isethion-, salze, Alkalimetallsalze (wie Natrium- und Kaliumsalze), Erdalkalisalze (wie Magne-Weinsäure. Geeignete pharmazeutisch verträgliche basische Salze sind Ammoniumsium- und Calciumsalze), Trometamol (2-Amino-2-hydroxymethyl-1,3-propandiol), pharmazeutisch Verbindungen Geeignete erfindungsgemäßen aufweisen. de Säureadditionssalze Anion . oder

J

Salze mit einem nicht pharmazeutisch verträglichen Anion, wie zum Beispiel Trifluoracetat, gehören ebenfalls in den Rahmen der Erfindung als nützliche Zwischenprodukte für die Herstellung oder Reinigung pharmazeutisch verträglicher Salze und/oder für die Verwendung in nicht-therapeutischen, zum Beispiel in-vitro-Anwendungen.

Der hier verwendete Begriff "physiologisch funktionelles Derivat" bezeichnet jedes physiologisch verträgliche Derivat einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel I, z.B. einen Ester, der bei Verabreichung an einen Säuger, wie z.B. den Menschen, in der Lage ist, (direkt oder indirekt) eine Verbindung der Formel I oder einen aktiven Metaboliten hiervon zu bilden.

 \mathbf{g}

15 Zu den physiologisch funktionellen Derivaten zählen auch Prodrugs der erfindungsgemäßen Verbindungen, wie zum Beispiel in H. Okada et al., Chem. Pharm. Bull. 1994, 42, 57-61 beschrieben. Solche Prodrugs können in vivo zu einer erfindungsgemäßen Verbindung metabolisiert werden. Diese Prodrugs können selbst wirksam sein oder nicht.

ķ

zugsweise liegen sie jedoch mit einem verträglichen Träger in Form einer

Verbindungen gemäß Formel 1 selbst als Verbindung verwendet werden,

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können auch in verschiedenen polymorphen. Formen vorliegen, z.B. als amorphe und kristalline polymorphe Formen. Alle polymorphen Formen der erfindungsgemäßen Verbindungen gehören in den Rahmen der Erfindung und sind ein weiterer Aspekt der Erfindung.

2

Nachfolgend beziehen sich alle Verweise auf "Verbindung(en) gemäß Formel I" auf Verbindung(en) der Formel I wie vorstehend beschrieben, sowie ihre Salze, Solvate und physiologisch funktionellen Derivate wie hierin beschrieben.

30 Unter einem Arylrest wird ein Phenyl-, Naphthyl-, Biphenyl-, Tetrahydronaphthyl-, alpha- oder beta-Tetralon-, Indanyl- oder Indan-1-on-ylrest verstanden.

Die Verbindung(en) der Formel (I) können auch in Kombination mit weiteren Wirkstoff verabreicht werden.

10 mg/kg/Tag. Eine intravenöse Dosis kann z.B. im Bereich von 0,3 mg bis 1,0 pro Milliliter, enthalten. Einzeldosen können z.B. von 1 mg bis 10 g des Wirkstoffs oder Kapseln, können beispielsweise von 1,0 bis 1000 mg, typischerweise von 10 bis genannten Zustände können die einer Verbindung gemäß Formel I, die erforderlich ist, um den beabsichtigten Verwendung, der Art der Verabreichung und dem klinischen Zustand des Patienten. m allgemeinen liegt die Tagesdosis im Bereich von 0,3 mg bis 100 mg 5 Kilogramm pro Minute verabreicht werden kann. Geeignete Infusionslösungen für diese Zwecke können z.B. von 0,1 ng bis 10 mg, typischerweise von 1 ng bis 10 mg enthalten. Somit können Ampullen für Injektionen beispielsweise von 1 mg bis 100 mg, und oral verabreichbare Einzeldosisformulierungen, wie zum Beispiel Tabletten typischerweise von 3 mg und 50 mg) pro Tag pro Kilogramm Körpergewicht, z.B. g gewünschten biologischen Effekt zu erreichen, ist abhängig von einer Reihe ng bis 100 der 9 gewählten spezifischen Verbindung, mg/kg liegen, die in geeigneter Weise als Infusion von enthalten. Zur Therapie der oben der Faktoren, z.B. Die Menge . g 900

pharmazeutischen Zusammensetzung vor. Der Träger muss natürlich verträglich sein, in dem Sinne, dass er mit den anderen Bestandteilen der Zusammensetzung kompatibel ist und nicht gesundheitsschädlich für den Patienten ist. Der Träger kann ein Feststoff oder eine Flüssigkeit oder beides sein und wird vorzugsweise mit der Verbindung als Einzeldosis formuliert, beispielsweise als Tablette, die von 0,05% bis 95 Gew.-% des Wirkstoffs enthalten kann. Weitere pharmazeutisch aktive Substanzen können ebenfalls vorhanden sein, einschließlich weiterer Verbindungen gemäß Formel I. Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Zusammensetzungen können nach einer der bekannten pharmazeutischen Methoden hergestellt werden, die im wesentlichen darin bestehen, dass die Bestandteile mit pharmakologisch verträglichen Träger- und/oder Hilfsstoffen gemischt werden.

Erfindungsgemäße pharmazeutische Zusammensetzungen sind solche, die für orale, rektale, topische, perorale (z.B. sublinguale) und parenterale (z.B. subkutane, intramuskuläre, intradermale oder intravenöse) Verabreichung geeignet sind, wenngleich die geeignetste Verabreichungsweise in jedem Einzelfall von der Art und

Schwere des zu behandelnden Zustandes und von der Art der jeweils verwendeten Verbindung gemäß Formet I abhängig ist. Auch dragierte Formulierungen und dragierte Retardformulierungen gehören in den Rahmen der Erfindung. Bevorzugt säure- und magensaftresistente Formulierungen. Geeignete magen-Poylvinylacetatphthalat, Hydroxypropylmethylcellulosephthalat und anionische Celluloseacetatphthalat, Polymere von Methacrylsäure und Methacrylsäuremethylester umfassen Beschichtungen saffresistente sind

gemäß Formel I enthalten; als Pulver oder Granulate; als Lösung oder Suspension in geeigneten Maschine hergestellt werden. Geformte Tabletten können durch Formen Schritt umfasst, bei dem der Wirkstoff und der Träger (der aus einem oder mehreren Vermischen des Wirkstoffs mit einem flüssigen und/oder feinverteilten festen Träger beispielsweise eine Tablette hergestellt werden, indem ein Pulver oder Granulat der Verbindung in frei fließender Form, wie beispielsweise einem Pulver oder Granulat, Verbindung verpresst oder geformt wird, gegebenenfalls mit einem oder mehreren einer wässrigen oder nicht-wässrigen Flüssigkeit; oder als eine Öl-in-Wasser- oder Lutschtabletten oder Tabletten, die jeweils eine bestimmte Menge der Verbindung Wasser-in-Öl-Emulsion. Diese Zusammensetzungen können, wie bereits erwähnt, Geeignete pharmazeutische Verbindungen für die orale Verabreichung können in zusätzlichen Bestandteilen bestehen kann) in Kontakt gebracht werden. Im allgenach jeder geeigneten pharmazeutischen Methode zubereitet werden, die einen der pulverförmigen, mit einem inerten flüssigen Verdünnungsmittel befeuchteten meinen werden die Zusammensetzungen durch gleichmäßiges und homogenes gegebenenfalls gemischt mit einem Bindemittel, Gleitmittel, inertem Verdünner zusätzlichen Bestandteilen. Gepresste Tabletten können durch tablettieren der und/oder einem (mehreren) oberflächenaktiven/dispergierenden Mittel in einer separaten Einheiten vorliegen, wie zum Beispiel Kapseln, Oblatenkapseln, hergestellt, wonach das Produkt, falls erforderlich, geformt wird. So kann Verbindung in einer geeigneten Maschine hergestellt werden ຂ 2

Verabreichung geeignet sind, umfassen Lutschtabletten, die eine Verbindung gemäß Formel I mit einem Geschmacksstoff enthalten, üblicherweise Saccharose und Pharmazeutische Zusammensetzungen, die für eine perorale (sublinguale) Gummi arabicum oder Tragant, und Pastillen, die die Verbindung in einer inerten

Basis wie Gelätine und Glycerin oder Saccharose und Gummi arabicum umfassen.

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die parenterale Verabreichung umfassen vorzugsweise sterile wässrige Zubereitungen einer Verbindung gemäß Formel I, die vorzugsweise isotonisch mit dem Blut des vorgesehenen Empfängers sind. Diese Zubereitungen werden vorzugsweise intravenös verabreicht, wenngleich erfolgen kann. Diese Zubereitungen können vorzugsweise hergestellt werden, indem die Verbindung mit Wasser gemischt wird und die erhaltene Lösung steril und mit Injizierbare erfindungsgemäße die Verabreichung auch subkutan, intramuskulär oder intradermal als Injektion Zusammensetzungen enthalten im allgemeinen von 0,1 bis 5 Gew.-% der aktiven gemacht wird. isotonisch ဂ္က

Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die rektale Verabreichung liegen vorzugsweise als Einzeldosis-Zäpfchen vor. Diese können hergestellt werden, das g beispielsweise Kakaobutter, mischt einem oder man eine Verbindung gemäß Formel I mit entstehende Gemisch in Form bringt herkömmlichen festen Trägern, indem

ដ

5

2

ĕ Öl vor. Als Träger können Vaseline, Lanolin, Polyethylenglykole, Alkohole und ģ Geeignete pharmazeutische Zusammensetzungen für die topische Anwendung auf der Haut liegen vorzugsweise als Salbe, Creme, Lotion, Paste, Spray, Aerosol oder 15 Gew.-% Kombinationen von zwei oder mehreren dieser Substanzen verwendet werden. Wirkstoff ist im allgemeinen in einer Konzentration von 0,1 bis Zusammensetzung vorhanden, beispielsweise von 0,5 bis 2%. 8 22 Auch eine transdermale Verabreichung ist möglich. Geeignete pharmazeutische geeignet sind. Solche Pflaster enthalten geeigneterweise den Wirkstoff in einer gegebenenfalls gepufferten wässrigen Lösung, gelöst und/oder dispergiert in einem Haftmittel oder dispergiert in einem Polymer. Eine geeignete Wirkstoff-Konzentration beträgt ca. 1% bis 35%, vorzugsweise ca. 3% bis 15%. Als eine besondere Zusammensetzungen für transdermale Anwendungen können als einzelne Pflaster vorliegen, die für einen langzeitigen engen Kontakt mit der Epidermis des Patienten Möglichkeit kann der Wirkstoff, wie beispielsweise in Pharmaceutical Research, 2(6):

8

318 (1986) beschrieben, durch Elektrotransport oder lontophorese freigesetzt werden.

Als weitere Wirkstoffe für die Kombinationspräparate sind geeignet:

Alle Antidiabetika, die in der Roten Liste 2001, Kapitel 12 genannt sind. Sie können mit den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I insbesondere zur synergistischen Wirkungsverbesserung kombiniert werden. Die Verabreichung der Wirkstoffkombination kann entweder durch getrennte Gabe der Wirkstoffe an den Patienten oder in Form von Kombinationspräparaten, worin mehrere Wirkstoffe in einer pharmazeutischen Zubereitung vorliegen, erfolgen. Die meisten der nachfolgend aufgeführten Wirkstoffe sind in USP Dictionary of USAN and International Drug Names, US Pharmacopeia, Rockville 2001, offenbart.

Antidiabetika umfassen Insulin und Insulinderivate, wie z.B. Lantus® (siehe www.lantus.com) oder HMR 1964, schnell wirkende Insuline (siehe US 6,221,633), GLP-1-Derivate wie z.B. diejenigen die in WO 98/08871 von Novo Nordisk A/S offenbart wurden, sowie oral wirksame hypoglykämische Wirkstoffe,

Sulphonylfhamstoffe, Biguanidine, Meglitinide, Oxadiazolidindione, Thiazolidindione, Leberenzymen, die an der Stimulation der Glukoneogenese und/oder Glykogenolyse beteiligt sind, Modulatoren der Glukoseaufnahme, den Fettstoffwechsel verändernde Kaliumkanalöffner, wie z.B. diejenigen, die in WO 97/26265 und WO 99/03861 von Verbindungen wie antihyperlipidämische Wirkstoffe und antilipidämische Wirkstoffe, vorzugsweise offenbart wurden, Insulin-Sensitizer, Inhibitoren von Agonisten und Wirkstoffe, die auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen pun PPARumfassen. Verbindungen, die die Nahrungsmitteleinnahme verringern, wirksamen hypoglykämischen Wirkstoffe Glukagon-Antagonisten, Glukosidase-Inhibitoren, Novo Nordisk A/S Die oral . 52 2

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem HMGCoA-Reduktase Inhibitor wie Simvastatin, Fluvastatin, Pravastatin, Lovastatin, Atorvastatin, Cerivastatin, Rosuvastatin verabreicht.

9

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Cholesterinresorptionsinhibitor, wie z.B. Ezetimibe, Tiqueside, Pamaqueside, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem PPAR gamma Agonist, wie z.B. Rosiglitazon, Pioglitazon, JTT-501, Gl 262570, verabreicht.

 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit PPAR alpha Agonist, wie z.B. GW 9578, GW 7647, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem gemischten PPAR alpha/gamma Agonisten, wie z.B. GW

5 1536, AVE 8042, AVE 8134, AVE 0847, oder wie in PCT/US 11833, PCT/US 11490, DE10142734.4 beschrieben verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Fibrat, wie z.B. Fenofibrat, Clofibrat, Bezafibrat, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem MTP-Inhibitor, wie z.B. Implitapide , BMS-201038, R-103757, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Gallensäureresorptionsinhibitor (siehe z.B. US 6,245,744 oder US 6,221,897), wie z.B. HMR 1741, verabreicht.

23

30 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem CETP-Inhibitor, wie z.B. JTT-705, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem polymeren Gallensäureadsorber, wie z.B. Cholestyramin,



Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem LDL-Rezeptorinducer (siehe US 6,342,512), wie z.B. HMR1171, HMR1586, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem ACAT-Inhibitor, wie z.B. Avasimibe, verabreicht.

10 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Antioxidans, wie z.B. OPC-14117, verabreicht. Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein-Lipase Inhibitor, wie z.B. NO-1886, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I. in Kombination mit einem ATP-Citrat-Lyase Inhibitor, wie z.B. SB-204990, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Squalen Synthetase Inhibitor, wie z.B. BMS-188494, verabreicht.

ឧ

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipoprotein(a) antagonist, wie z.B. CI-1027 oder Nicotinsäure, verabreicht.

52

ଥ

Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Lipase Inhibitor, wie z.B. Orlistat, verabreicht.

30 Bei einer Ausführungsform der Erfindung werden die Verbindungen der Formel i in Kombination mit Insulin verabreicht.

25

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff, wie z.B. Tolbutamid, Glibenclamid, Glipizid oder Glimepirid verabreicht.

2

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Biguanid, wie z.B. Metformin, verabreicht.

Bei wieder einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Meglitinid, wie z.B. Repaglinid, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Thiazolidindion, wie z.B. Troglitazon, Ciglitazon, Pioglitazon, Rosiglitazon oder den in WO 97/41097 von Dr. Reddy's Research Foundation offenbarten Verbindungen, insbesondere 5-[[4-[(3,4-Dihydro-3-methyl-4-oxo-2-chinazolinyl-methoxy]pheny]]methyl]-2,4-thiazolidindion, verabreicht.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem a-Glukosidase-Inhibitor, wie z.B. Miglitol oder Acarbose, verabreicht.

12

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit einem Wirkstoff verabreicht, der auf den ATP-abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkt, wie z.B. Tolbutamid, Glibendamid, Glipizid, Glimepirid oder Repaglinid.

Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit mehr als einer der vorstehend genannten Verbindungen, z.B. in Kombination mit einem Sulphonylharnstoff und Metformin, einem Sulphonylharnstoff und Acarbose, Repaglinid und Metformin, Insulin und einem Sulphonylharnstoff, Insulin und Metformin, Insulin und Lovastatin, etc. verabreicht.

Bei einer weiteren Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit CART-Modulatoren (siehe "Cocaine-amphetamine-regulated transcript influences energy metabolism, anxiety and gastric emptying in mice" Asakawa, A, et al., M.: Hormone and Metabolic Research (2001), 33(9), 554-558),

30 NPY-Antagonisten z.B. Naphthalin-1-sulfonsäure-{4-[(4-amino-quinazolin-2-ylamino)-

ethylamino]-ethanol Hydrochlorid (WO 01/83451)), MSH (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, CCK-A Agonisten (z.B. {2-[4-(4-Chloro-2,5-dimethoxy-phenyl)-5-Trifluoressigsäuresalz (WO 99/15525)), Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren (z.B. Dexfenfluramine), gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen (z.B. WO 00/71549), 5HT-Agonisten z.B. 1-(3-Ethyl-benzofuran-7-yl)-piperazin Oxalsäuresalz (WO 01/09111), Bombesin-Agonisten, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormon (z.B. humanes Wachstumshormon), Wachstumshormon freisetzende Verbindungen carbonsäuretertiärbutylester (WO 01/85695)), TRH-Agonisten (siehe z.B. EP 0 462 Oxalsäuresalz (WO 00/63208)); TNF-Agonisten, CRF-Antagonisten (z.B. [2-Methyl-9methyl]-cyclohexylmethyl)-amid Hydrochlorid (CGP 71683A)), MC4-Agonisten (z.B. amid; (WO 01/91752)), Orexin-Antagonisten (z.B. 1-(2-Methyl-benzoxazol-6-yl)-3-[1,5]naphthyridin-4-yl-harnstoff Hydrochlorid (SB-334867-A)), H3-Agonisten (3-Cyclohexyl-1-(4,4-dimethyl-1,4,6,7-tetrahydro-imidazo[4,5-c]pyridin-5-yl)-propan-1-on (2,4,6-trimethyl-phenyl)-9H-1,3,9-triaza-fluoren-4-yl]-dipropyl-amin (WO 00/66585)), CRF BP-Antagonisten (z.B. Urocortin), Urocortin-Agonisten, β3-Agonisten (z.B. 1-(4-1-Amino-1,2,3,4-tetrahydro-naphthalin-2-carbonsäure [2-(3a-benzyl-2-methyl-3-oxo-2,3,3a,4,6,7-hexahydro-pyrazolo[4,3-c]pyridin-5-yl)-1-(4-chloro-phenyl)-2-oxo-ethyl]-(6-Benzyloxy-1-(2-diisopropylamino-ethylcarbamoyl)-3,4-dihydro-1H-isochinolin-2-(2-cyclohexyl-ethyl)-thiazol-2-ylcarbamoyl]-5,7-dimethyl-indol-1-yl}-essigsäure Chloro-3-methanesulfonylmethyl-phenyl)-2-[2-(2,3-dimethyl-1H-indol-6-yloxy)-

9

ñ

ಜ

(z.B. WO 884) entkoppelnde Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten (siehe z.B. Lee, Leptin agonists as a potential approach to the treatment of obesity. Drugs of the Doprexin), Daniel W.; Leinung, Matthew C.; Rozhavskaya-Arena, Marina; Grasso, Lipase/Amylase-Inhibitoren (z.B. WO 00/40569), PPAR-Modulatoren 873-881), DA-Agonisten (Bromocriptin, 00/78312), RXR-Modulatoren oder TR-β-Agonisten verabreicht. Future

22

siehe z.B. "Perspectives in the therapeutic use of leptin", Salvador, Javier, Gomez-Ambrosi, Javier; Fruhbeck, Gema, Expert Opinion on Pharmacotherapy (2001), Bei einer Ausführungsform der Erfindung ist der weitere Wirkstoff Leptin; 2(10), 1615-1622

ဓ္က

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Dexamphatamin oder **Amphetamin**

7

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Fenfluramin oder Dexfenfluramin.

Bei noch einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Sibutramin.

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Orlistat

Bei einer Ausführungsform ist der weitere Wirkstoff Mazindol oder Phentermin.

enthaltendes Produkt der Fa. Nutrinova, Nutrition Specialties & Food Ingredients Bei einer Ausführungsform werden die Verbindungen der Formel I in Kombination mit Ballaststoffen, vorzugsweise unlöslichen Ballaststoffen (siehe z.B. Carob/ Caromax[®] (Zunft H J; et al., Carob pulp preparation for treatment of hypercholesterolemia, ADVANCES IN THERAPY (2001, Sep-Oct), 18(5), 230-6.) Caromax ist ein Carob GmbH, Industriepark Höchst, 65926 Frankfurt / Main)) verabreicht. Die Kombination mit Caromax® kann in einer Zubereitung erfolgen, oder durch getrennte Gabe von Verbindungen der Formel I und Caromax®. Caromax® kann dabei auch in Form von Lebensmitteln, wie z.B. in Backwaren oder Müsliriegeln, verabreicht werden.

Verbindungen mit einer oder mehreren der vorstehend genannten Verbindungen und Es versteht sich, dass jede geeignete Kombination der erfindungsgemäßen wahlweise einer oder mehreren weiteren pharmakologisch wirksamen Substanzen als unter den Schutzbereich der vorliegenden Erfindung fallend angesehen wird.

5

Die nachfolgend aufgeführten Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne diese jedoch einzuschränken.

91

OPC-14117

JTT-705

SB-204990

	Fp.	2 220,2	2 229,5	2 195,9	2 215,9	2 202,8	2 250,9
	Ε	2	2	2	7	2	7
The second secon	x-(o=o)-	4-COOH	4-COOH	4-COOMe	4-CONH2	4-CONHCH2CH2OH	4-COOH
	ш	HS	공	끙	공	공	공
	a	끙	공	딩	공	ᆼ	끙
	8	딩	공 -	HO	당.	공	끙
	A	z	z	z	z	z	z
	R3	I	I	I	I	I	H 4-Ph
	R2	I	ェ	Ŧ	Ξ	Ξ	I
	R1	I	ட	щ.	щ.	ட	Ľ.
	sp.	_	2	3	4	5	9

Die Wirksamkeit der Verbindungen wurde wie folgt getestet:

CI-1027

NO-1886

Glykogenphosphorylase a Aktivitätstest

으

BMS-188494

Glykogenphosphorylase (GPa) wurde in der umgekehrten Richtung, durch Verfolgen Bildung des Reaktionsprodukts bei der weiter unten spezifizierten Wellenlänge in Freisetzung von anorganischem Phosphat, gemessen. Alle Reaktionen wurden als Doppelbestimmungen in Mikrotiterplatten mit 96-Vertiefungen (Half Area Plates, Costar Nr. 3696) durchgeführt, wobei die Änderung der Absorption auf Grund der Der Effekt von Verbindungen auf die Aktivität der aktiven Form der der Glykogensynthese aus Glukose-1-Phosphat an Hand der Bestimmung der

GI 262570

JTT-501

20

einem Multiskan Ascent Elisa Reader (Lab Systems, Finnland) gemessen wurde.

Phosphat, 2,5 mM zugegeben. Der basale Wert der Glykogenphosphorylase a allgemeinen Methode von Drueckes et al. (Drueckes P, Schinzel R, Palm D, Anal Askorbinsäure, 0,9 % SDS werden zu 50 µl der Enzymmischung gegeben. Nach 60 Um die GPa Enzymaktivität in der umgekehrten Richtung zu messen, wurde die Umwandlung von Glukose-1-Phosphat in Glykogen und anorganisches Phosphat NB, Can J Biochem 1970 Jul;48(7);746-754) mit folgender Modifikationen gemessen: Humane Glykogenphosphorylase a (zum Beispiel mit 0,76 mg Protein / ml (Aventis Pharma Deutschland GmbH), gelöst in Pufferlösung Ε (25 mM β-Glyzerophosphat, pH 7,0, 1 mM EDTA und 1 mM Dithiotreitol) wurde mit Puffer T (50 mM Hepes, pH 7,0, 100 mM KCl, 2,5 mM EDTA, 2,5 mM MgCl₂6H₂O) und Zusatz von 5 mg/ml Glykogen auf eine Konzentration von 10 µg Prótein/ml verdünnt. Prüfsubstanzen wurden als 10 mM Lösung in DMSO zubereitet und auf 50 μM mit Pufferlösung T verdünnt. Zu 10 µl dieser Lösung wurden 10 µl 37,5 mM Glukose, gelöst in Pufferlösung T und 5 mg/mL Glykogen, sowie 10 µl einer Lösung von numaner Glykogenphosphorylase a (10 µg Protein/ml) und 20 µl Glukose-1-Aktivität in Abwesenheit von Prüfsubstanz wurde durch Zugabe von 10 µl Pufferlösung T (0,1 % DMSO) bestimmt. Die Mischung wurde 40 Minuten bei Raumtemperatur inkubiert und das freigesetzte anorganische Phosphat mittels der Biochem 1995 Sep 1;230(1):173-177) mit folgenden Modifikationen gemessen: 50 µl einer Stop-Lösung von 7,3 mM Ammoniummolybdat, 10,9 mM Zinkacetat, 3,6 % Minuten Inkubation bei 45 °C wurde die Absorption bei 820 nm gemessen. Zur nach der allgemeinen Methode von Engers et al. (Engers HD, Shechosky S, Madsen

2

Dieser Test wurde mit einer Konzentrationen von 10 µM der Prüfsubstanz durchgeführt, um die jeweilige Hemmung der Glykogenphosphorylase a in vitro durch Lösung unmittelbar nach Zugabe der Glukose-1-Phosphatlösung zugegeben. die Prüfsubstanz zu bestimmen.

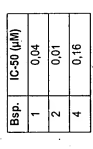
22

Bestimmung der Hintergrundsabsorption wurde in einem separaten Ansatz die Stop-

೧

2

Tabelle 2: Biologische Aktivität



Aus der Tabelle ist abzulesen, dass die Verbindungen der Formel I die Aktivität der Glykogenphosphorylase a hemmen und dadurch zur Senkung des Blutzuckerspiegels gut geeignet sind.

요

റ്റ

Nachfolgend wird die Herstellung einiger Beispiele detailliert besc übrigen Verbindungen der Formel I wurden analog erhalten

Experimenteller Teil:

Beispiel 1:

a) 3-'Nitro-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2']bipyridinyl-4-carbonsäure

Die Mischung bestehend aus 634 mg 2-Chlor-3-nitro-pyridin, 620 mg Piperidingerührt. Nach dem Erkaltenlassen wurden 30 ml Wasser zugefügt und das carbonsäure, 820 mg Pottasche und 3 ml NMP wurde 2 Stunden bei 80°C

Rohprodukt mit 30 ml Essigester extrahiert. Nach dem Trocknen der organischen Phase über Natriumsulfat wurde im Vakuum eingeengt

으

Fp.: Öl (roh) Ausbeute: 850 mg

Analog wurden hergestellt:

ñ

3'-Nitro-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäuremethylester (FP.: Öl) 3-Nitro-4-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäure (Fp.: Öl)

b) 3'-Amino-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2']bipyridinyl-4-carbonsäure

ausgeschüttelt, die wässrige Phase mit Natriumdihydrogenphosphat auf pH = 6 gestellt und das Produkt mit Essigester ausgeschüttelt. Nach dem Trocknen der carbosaure in 40 ml Essigester wurde mit 2,3 g Zinn-2-chlorid versetzt und 3 Die Lösung von 850 mg 3'-Nitro-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2']bipyridinyl-4-Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann wurde mit 50 ml Wąsser. organische Phase über Natriumsulfat wurde im Vakuum eingeengt.

ಜ

Ausbeute: 480 mg

25

Fp. Нагz

Analog wurden hergestellt:

.: Эр 3'-Amino-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäuremethylester

(Fp.: 3-Amino-4-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäure

ဓ္က

c) 3'-{3-(2-Chlor-4-fluor-benzoyl)-ureido]-3,4,5,6-tetrahydro-2H-{1,2]bipyridinyl

In die Lösung von 100 mg 3'-Amino-3,4,5,6-tetrahydro-2H-(1,2")bipyridinyl-4 4- carbonsäure

DEAV2003/0021 Dr.RU

Patenansprüche:

Verbindungen der Formel

worin bedeuten

옄

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, O-(C₁-C₆)-Alkyl, COO(C₁-C₆)-Alkyl, COOH, CO-(C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C6)-Alkyl-COOH, (Co-C6)-Alkyl -COO(C1-C6)-Alkyl, SO2-(C1-C6)-Alkyl; R1, R2

O-(C2-C6)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein OH, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₀₋C₆)-Alkyl-Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können; 23

ភ

OH, O-(C1-C6)-Alkyl, NH2, NH(C1-C6)-Alkyl, N((C1-C6)-Alkyl)z;

unabhängig voneinander CH oder N, wobei mindestens eine der Gruppen A, B, D und E die Bedeutung N hat; B, D, E

Ε

22

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Lösung von 2-Chlor-4-fluor-benzoylisocyanat in Acetoritril getropft. Die Mischung wurde 6 bei RT gerührt und der Niederschlag abgesaugt und carbonsäure in 5 ml Acetonitril wurde unter Umrühren die äquimolare im Vakuum bei RT getrocknet.

Ausbeute: 105 mg

Fp.: 220,2°C

Beispiel 2:

3'-[3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido]-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäure

Beispiel 3:

3'-[3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido]-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäure-methylester

Beispiel 4:

5

3'-[3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido]-3,4,5,6-tetrahydro-2H-

1,2']bipyridinyl-4-carbonamid

Die Mischung bestehend aus 50 mg 3'-{3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido}-Mischung kurz verrührt. Der Niederschlag wurde abgesaugt und im Vakuum Ammoniumchlorid, 40 µl Hünigbase und 37,3 mg Totu wurde 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Danach wurde mit 5 ml Wasser verdünnt und die 3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2]bipyridinyl-4-carbonsäure, 0,5 ml DMF, 6,1 mg getrocknet

ឧ

Ausbeute: 43 mg

Fp.: 215,9°C

23

Beispiel 5:

[1,2']bipyridiny1-4-carbonsäure-(2-hydroxi-ethyl)-amid (A003105307) wurde analog Beispiel 4 durch Ersatz von Ammoniumchlorid durch 2-3'-[3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido]-3,4,5,6-tetrahydro-2H-

Aminoethanol erhalten. Fp.: 202,8°C 8

Beispiel 6:

3'-[3-(2-Chlor-4,5-difluor-benzoyl)-ureido]-4-phenyl-3,4,5,6-tetrahydro-2H-[1,2']bipyridinyl-4-carbonsäure

Verbindungen der Formel I, gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

22

unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, NO₂, CN, O-(C1-C6)-Alkyl, COO(C1-C6)-Alkyl, COOH, CO-(C1-C6)-Alkyl, (C0-C₆)-Alkyl-COOH, (C₀-C₆)-Alkyl-COO(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl; R1, R2

O-(C2-C6)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein OH; (C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C₆)-Alkyl-Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können; 82

OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

unabhängig voneinander CH oder N, wobei mindestens eine der Gruppen A, B, D und E die Bedeutung N hat; A, B, D, E

Ε

sowie deren physiologisch verträgliche Salze. ಜ

dadurch ď 1 oder der Formel I, gemäß Anspruch gekennzeichnet, daß darin bedeuten Verbindungen

쮼 22 unabhängig voneinander H, F, Cl, Br, (C₁-C₆)-Alkyl, CF₃, OCF₃, O-(C₁-C₆)-Alkyi, COO(C₁-C₆)-Alkyi, COOH, CO-(C₁-C₆)-Alkyi, (C₀-C₆)-Alkyi-COOH, (C₀-C₆)-Alkyl-COO(C₁-C₆)-Alkyl, SO₂-(C₁-C₆)-Alkyl; 8

O-(C2-C6)-Alkinyl, wobei die Alkyl-, Aryl-, Alkenyl- und Alkinylreste ein OH, (C₁-C₆)-Alkyl, (C₀-C₆)-Alkyl-Aryl, O-(C₁-C₆)-Alkyl, O-(C₂-C₆)-Alkenyl, oder mehrfach durch F, Cl oder Br substituiert sein können; 83

ဓ္က

OH, O-(C1-C6)-Alkyl, NH2, NH(C1-C6)-Alkyl, N((C1-C6)-Alkyl)2;

×

z

끙 ш ۵ œί

Ε

1, 2;

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

Verbindungen der Formel I, gemäß einem oder mehreren der Ansprüche bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß darin bedeuten

Ŧ, 쮼

ξ

H, CI, (C1-C6)-Alkyl, CF3, COO(C1-C6)-Alkyl, COOH,

絽

H, Phenyl; . R3 OH, O-(C₁-C₆)-Alkyl, NH₂, NH(C₁-C₆)-Alkyl, N((C₁-C₆)-Alkyl)₂;

⋖

ż

£

ш

á

œ,

22

ä

Ε

sowie deren physiologisch verträgliche Salze.

റ്റ

Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen. gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4. Arzneimittel enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem

ဖ

54

oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 und mindestens einen weiteren Wirkstoff.

- B es 6, dadurch gekennzeichnet, daß Arzneimittel, gemäß Anspruch weiteren Wirkstoff eine oder mehrere
- Antidiabetika, hypoglykämischen Wirkstoffe, HMGCoA-Reduktase Inhibitoren, Lipoprotein-Lipase Gallensäurer: sorptionsinhibitoren, CETP-Inhibitoren, polymere Gallensäureadsorber, Cholesterinresorptionsinhibitoren, PPAR gamma Agonisten, PPAR alpha Agonisten, MTR-Inhibitoren, synthetase Antioxidantien, Fibrate, Squalen Inhibitoren, . Agonisten, ACAT-Inhibitoren, ATP-Citrat-Lyase alpha/gamma _DL-Rezeptorinducer,
 - Agonisten, MC4-Agonisten, Orexin-Agonisten, H3-Agonisten, TNF-Agonisten, CRF-Sulphonylharnstoffe, abhängigen Kaliumkanal der Betazellen wirkende Wirkstoffe, CART-Agonisten, NPYβ3-Agonisten, MSH Biguanide, Meglitinide, Thiazolidindione, α-Glukosidase-Inhibitoren, auf den ATPantagonisten, Lipase Inhibitoren, Insuline, Agonisten, CRF BP-Antagonisten, Urocortin-Agonisten, ipoprotein(a)
- TRH-Agonisten, entkoppelnde Serotonin-Wiederaufnahme-Inhibitoren, gemischte Sertonin- und noradrenerge Verbindungen, Galanin-Antagonisten, Wachstumshormone, CCK-Agonisten, (Melanocyt-stimulierendes Hormon)-Agonisten, Wachstumshormon freisetzende Verbindungen, 5HT-Agonisten, Bombesin-Agonisten,

Ė

- Protein 2- oder 3-Modulatoren, Leptinagonisten, DA-Agonisten (Bromocriptin, Doprexin), Lipase/Amylase-Inhibitoren, PPAR-Modulatoren, RXR-Modulatoren oder TR-ß-Agonisten oder Amphetamine enthält.
- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche bis 4 zur Herstellung eines Medikamentes zur Blutzuckersenkung.

ß

- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikamentes zur Behandlung des Typ II Diabetes. တ်
- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 zur Behandlung von Lipid- und eines Medikamentes Kohlenhydratstoffwechselstörungen. znz bis 9
- Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 Ξ.

bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung arteriosklerotischer Erscheinungen.

12. `Verwendung der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von Insulin Resistenz.

13. Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass Harnstoffe der Formel 2 oder Anilinderivate der Formel 3 mit Aroyl-isocyanaten oder mit reaktiven Säurederivaten,

wie Säurechloriden oder Anhydriden, der Formel 4

으

2 0

worin R1 bis R3 und A, B, D und E die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, umgesetzt werden. 14. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels enthaltend eine oder mehrere der Verbindungen gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff mit einem pharmazeutisch geeigneten Träger vermischt wird und diese Mischung in eine für die Verabreichung geeignete Form gebracht wird.

12

DEAV2003/0021/RU

56

Zusammenfassung

Substituierte Benzoylureidopyridyl-piperidin- und -pyrrolidin-carbonsäurederivate,

Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung

Die Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I,

으

verträgliche Salze. Die Verbindungen eignen sich z.B. als Medikamenten zur

worin die Reste die angegebenen Bedeutungen haben, sowie deren physiologisch

Prävention und Behandlung von Diabetes Typ 2.

20

ಜ